⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60 - 156759

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)8月16日

C 09 B 31/072

7433-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

の発明の名称

水溶性ジスアゾ化合物

②特 願 昭59-10228

29HH 願 昭59(1984)1月25日

20発 明 者

E

鴻巣市箕田475-2

砂発 明 者

井 上

松

順 子

川口市中青木3-1-16

四発 明 者

沢

犀

大宮市東大宮3-8-24

日本化薬株式会社 砂出 願 人

東京都千代田区丸の内1丁目2番1号

砂代 理 人 弁理士 竹田 和彦

1. 発明の名称

水溶性ジスアゾ化合物

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 遊離酸として式(J)

〔式(J)においてXはニトロ基又はアミノ基 を、Aは式(a)又は式(b) 244

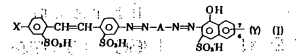
(式(a)又は(b)において Riは 水素原子、メト キシ基、エトキシ基、メチル基又は水酸基を Raは水素原子、メチル基、メトキシ基、エト キシ基、アセチルアミノ基又はウレイド基を Ruは水素原子、メトキシ基又はエトキシ基を nはO又は1を各々表わす)。

を表わす。又Yはアミノ基、メチルアミノ基、 アセチルアミノ基、N-メチルーN-アセチ ルアミノ基、βーヒドロキシエチルアミノ基、 フェニル核がニトロ基、アミノ基、水酸基、 メチル基、スルホン酸基、カルポキシル基の 1~2個によって置換されていてもよいフェ ニル丁ミノ基又はペンソイルアミノ基を表わ す。但しYはナフタリン核の6又は7位に結 合しているものとし、Xがニトロ基である場 合には式(a)の Buがメトキシ基、エトキシ基、 Rzが水素原子、メチル基、メトキシ基、エト キシ基及びYがアミノ基、メチルアミノ基、 8-ヒドロキシエチルアミノ益、フェニルア ミノ基、カルポキシフェニルアミノ基、スル ホフェニルアミノ基である場合を除く。〕 で表わされる水溶性ジスアゾ化合物又はこの 銅錯塩化合物。

発明の詳細な説明

本発明は水溶性シスアゾ化合物に関する。更 に詳しくは遊離酸として式(J)

- 1 -



(式(J)においてXはニトロ基又はアミノ基を Aは式(a)又は式(b)を

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3

(式(a)又は(b)において R₁は水素原子、メトキン基、エトキン基、メチル基又は水酸基を、R₂は水素原子、メチル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチルアミノ基又はウレイド基を、R₂は水素原子、メトキシ基又はエトキシ基を、nは0又は1を各々表わす)を表わす。又

Y はアミノ基、メチルアミノ基、アセチルアミノ基、NーメチルーNーアセチルアミノ基、βーヒドロキシエチルアミノ基、フェニル核がニトロ基、アミノ基、水酸基、メチル基、スルホン酸基、カルポキシル基の1~2個によって置換されていてもよいフェニルアミノ基又はペン

- 3 -

式加

·传教 29

で表わされる化合物を常法によりジアゾ化し、 : 式:(Jua)、

$$R_1$$
 (Π_a)

(式 (Ⅲa)中、R₁ およびR₂は前配と同じ意味を 要わす。)

又は遊離酸として式(肌)

(式 (Mb) 中、Ra および n は前記と同じ意味を 表わす。)

で表わされる化合物とカップリングし、遊離酸として式 (IV)

李勒林 化二二十二十二

リン核の6又は7位に結合しているものとし、 又が二ドロ基である場合には式(a)の凡がメトキ シ基、エトキシ基、凡が水素原子、メチル基、 メトキシ基、エトキシ基及びYがアミン基、メ チルアミノ基、カーヒドロキシエチルアミノ基、 フェニルアミノ基、カルボキシフェニルアミノ 基、スルホブェニルアミノ基である場合を除く。〕 で表わされる水溶性シスアゾ化合物又はこの銅 締塩化合物に関する。

本条明のシスアゾ化合物はセルロース 繊維の 製色にも用いる事が出来るが、主な用金は偏光 膜の製造用である。従来、偏光膜製造用の着色 剤としてはヨウ素が用いられているが、ヨウ を用いた偏光膜は耐昇華性が劣り、熱安定性が 低いので使用される分野が製限されている。 発明の目的は耐昇華性熱安定性の優れた偏光膜 製造用の化合物を提供する事にある。

本発明の水溶性シスアゾ化合物は、一般的に は、次のように製造される。即ち遊離酸として

- 4 -

(式 (IV) 中、M は前配と同じ意味を表わす。) で表わされるモノアゾ化合物を製造し、このも のを更にジアゾ化して遊離酸として式(M 音 a = 3

HO₂S

(式(M中、Yは前配と同じ意味を表わし、基 Yは6位または7位にある。)で表わされる化 合物と常法によりカップリングし、遊離酸とし て式(VI)

(式 (VI) 中AおよびYは前配と同じ意味を表わし、基Yは6位または7位に結合している)で表わされる水溶性ジスプソ化合物を製造する。 更に式 (VI):で表わされる化合物を確酸鍋等で処理してその鍋錯塩化合物を製造する。また式(VI)で表わされる化合物を製造する。また式(VI)で表わされる化合物を硫化ソーダ等により還元した遊離酸として式 (VII)

人名英格兰人姓氏 医电流电阻性

- 5 -

(式(VII)中、AおよびYは前記と同じ意味を 表わし、基Yは6位または7位に結合している) で表わされる化合物を製造し、式(VII)で表わさ れる化合物を製造し、式(VII)の化合物の銅錯塩化合物を 製造する。

式(I)で表わされる化合物は通常ナトリウム塩として製造するが、それらは、遊離酸として、あるいはカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、アルキルアミン、エタノールアミン類の塩として製造する事が出来る。

式 (Ma)で表わされる化合物の具体的な例としては、p-クレシジン、 2.5 - ジメトキシアニリン、 2.5 - ジェトキシアニリン、 アニリン、 p-キシリジン、m-トルイジン、N-アセチルーm-フェニレンジアミン、 5 - アセチルアミノー2-メトキシアニリン、 5 - ウレイドアミ

-7-

ーアミノペンソイル) J 酸、 N - (4 - アミノ - 3 - メチルペンゾイル) J 酸、N - (β-ヒ ドロキシエチル)J 酸、N-(3又は4ーカル ポキシペンゾイル)J酸、N-(3-又は4-スルホペンゾイル)J 酸、N-(4-丁ミノ-3 - スルホペンゾイル) J 酸 、 N - (4 - ヒド ロキシー 3 - カルポキシペンゾイル) J 酸、 N - (4 -ニトロフェニル) J酸、1-ヒドロキ シー1-アミノナフタレン-3-スルホン酸` (以下で酸と略す)、N-メチルで酸、N-ア セチルて酸、N-メチル-N-アセチル7酸、 N-フェニル1酸、N-(3-または4-カル ポキシフェニル)r酸、N-(3-または4-スルホフェニルT酸)、N-(4-アミノ-3 ースルホフェニル)r酸、N-(β-ヒドロキ シエチル) r 酸、 N - (p - メチルフェニル) r酸、Nーペンゾイルr酸、Nー(3ー又は4 ーカルポキシベンゾイル)r酸、N-(3-又 は 4 ースルホペンソイル)r 酸、N ー(4 ー r ミノー 3 ースルホペンゾイル) r 酸、 N ー (4

- 9 -

ノー 2 ーメトキシアニリン、N - ウレイドアミ ノーm-フェニレンジアミン等が挙げられ、式 (IIIb)で表わされる化合物の具体的な例としては 2-エトキシ-1-ナダチルアミンー6-スル ホン酸、2-メトキシ-1-ナダチルアミン-6 - スルホン酸、2 - エトキシー1 - ナフチル アミン、αーナフチルアミン、2-メトキシー 1ーナフチルアミン、1ーナフチルアミンー6 ースルホン酸、1-ナフチルTミン-1-スル ホン酸等が挙げられ、式Mで表わされる化合物 の具体的な例としては、1-ヒドロキシー6-アミノナフタレンー 3 ースルホン酸(以下J酸 と略す)NーフェニルJ酸、NーメチルJ酸、 NーアセチルJ酸、NーメチルーN-アセチル J 酸、NーペンゾイルJ 酸、Nー(3ーまたは 4 ーカルポキシフェニル) J 酸、 N - (3 - ま たは4-スルホフェニル)J酸、N-(4-T ミノー3ースルホフェニル)J酸、N-(4-ヒドロキシー 3 - カルポキシフェニル) J酸、 N- (4 - ニトロペンゾイル) J酸、N- (4

- 8 -

ーメチルペンゾイル)r酸、N-(4-=トロ ペンゾイル) *酸、N-(4-=トロフェニル r酸等があげられる。

式(J)のシスアゾ化合物又はこの銅錯塩化合物を個光素子(溜色剤)として用いるとこの様な欠点が解消され、個光率が高く堅牢度に優れた個光膜を得る事が出来、従来限定されていた個光膜の用途を大幅に拡大することが出来る。 個光膜製造の為の素材としては、ポリビニルア

--437---

ルコール、セロファン等の水酸基を持った合成 又は再生のポリマー類又はナイロンのようなポリアミド系樹脂又はポリピニルアルコールと酢 酸ピニルとの共重合物等の樹脂類が用いられる。 これらの素材を常法により式(j)のシスアゾ化合 物又はこの銅錯塩化合物で染色又は着色して必 要に応じ延伸処理して個光膜がつくられる。

次に実施例により本発明をさらに詳しく説明 する。これらの実施例において部は重量により そして百分率は、重量による。実施例において スルホン酸基、カルポキシル基は避離の形で表 わすものとする。

突施例 1.

A Company of the Company

4-=トロー4-Tミノスチルペンー2.2-ジスルホン酸ソーダ57.7部を常法によりジアゾ化し、さらにこの中へ2.5-ジメトキシア=リン20.9部を塩酸水溶液に溶解したものを加え、酢酸ソーダで中和して、カップリングする。反応が終了したら塩酸で酸析し、戸邉、乾燥すれば77.8部のモノアゾ化合物(次式)が得られた。

コールフィルムの最大吸収波長(Amax)は610 nmであり探育色を呈した。この染色フィルムを延伸して偏光性のすぐれた染色フィルムをえた。 実施例2.

実施例 1 において 2.5 ージメトキシアニリンの代 9 に 2 ーエトキシナフチルアミンー 6 ースルホン酸 3 6.5 部を、Nー(3ーカルポキシー 4 ーヒドロキシフェニル) J 酸の代 9 に 7 酸 3 0.6 部を使用する事を除いて実施例 1 と同様にして、次式で示す水溶性シスアゾ化合物 9 3.4 部を得た。

このシスアソ化合物で染色されたポリビニルアルコールフィルムの最大吸収波長(lmax)は627 nmであり保育色を呈する。この染色フィルム化延伸処理を施し個光性のすぐれた染色フィルムをえた。

このジスアゾ化合物で染色されたポリピニルアル

- 12-

. .

実施例3~18.

式 (IIIa) または式 (IIIb)および式(V)で示される化合物として次表に示される化合物を用い、実施例 1.2 と同様な方法により式 (VI) に相当する水溶性ジスアゾ化合物を製造した。表中色相、 Amaxは、ともにポリピニルアルコールフィルムに染色したものについてである。

実施例	■。又は■。の化合物	V の化合物	色相	lmax (nm)
3	2ーメトキシー5ーアセ チルアミノアニリン	ræ	赤暗珠青色	608
4.		, Jak 2	# e	584
B	and the second	NーフェニルJ胺	蘇明官色	5 9 8
6	25ージメトキシアニリン	Nー(4ーアミノー3ー スルホフェラル)で歌	* e	560
7.		Nー(4ーアミノー3ー スルホフェニル)3酸・	鮮男吉色	620
. 8	・2ーエトキシー1ーナフ ケルアミンー6ースパホン像	宇康 一张(非联节色	627
9		N一フェニルJ酸	# e	660
10		3 MR	学男育色	: 613

in the continue of the second

突施例	■a 又は Mb の化合物	V の化合物	色相	imax (mm)
11	2,5 ージノトキシアニリン	Nー(4ーメチルフェニ ル)J膛	# e	601
1 2	アニリン	NーメチルーNーフセチ ルJ酸	赤色	530
1 3	25ージメナルアニリン	NーペンゾイルJD	赤色	538
14	3ーウレイドアニリン	Nー(4ーアミノベンゾ イル)J政	育蛛家色	549
15	1ーナフチルアミソー 6 ースルホン酸	N-フェニルJ腺	市 色	615
1 6	2ーメトヤシー1ーナフチ ルアミンー6ースルホン酸	N-フェニルJ酸	# e	661
17	Iーナフチルアミン	N-フェニル「酸	带 色	625
18	アニリン	ア酸	福 色	580

突施例19.

実施例 1 で製造したシスアゾ化合物 1 0 1.7 部を水 3 0 0 0 部に溶解し、 Cu SO4 5 H₂O の 2 0 多水溶液 1 3 7.5 部、 N ーメチルー N ーエタノールアミン 5 0 部、 2 5 多アンモニア水 3 9.2 部を加え、 9 5 ℃で 4.5 時間反応させた。 少量の 塩酸でこの反応液を pH 9.0 とし反応液に対して 3.0 多の

突施例	■a 又は Eb の化合物	Vの化合物	色相	mex (max)
2 0	2ーエトキシー1ーナフチ ルアミンー6ースルホン酸	NーフェニルJ酸	森珠肯色	665
2 1	2ーメトサシー5ーウレ イドアニタン	,	深線色	630
2 2	2ーメトキシー5ーアセ チルアミノアニリン	•	深峰色	632
2 3	25 ージメト キ シアニリン	NーフェニルJ次	***	648

突施例 2 4.

次式で表わされるジスアゾ化合物 1 9.1 部を水 1 0 0 部に溶解し、硫化ソーダ 3.1 部を加え 4 0

℃で2時間反応させた。

反応終了後、反応被に対して5%の食塩を加えて 塩析し炉別し、乾燥すると17.6部の次式で表わ される水溶性ジスアグ化合物が得られた。

とのジスアゾ化合物で染色されたポリビニルアルコールフィルムの最大吸収波長(Jmax)は622nm

食塩を加え、生成した沈殿を沪別、乾燥して次式で表わされる銅錯塩化合物 9 0 部を得た。

このジスアゾ化合物で染色されたポリピニルアルールフィルムの最大吸収波長(Amax) は 6 5 7 nmであり緑青色を呈した。

式 (IIIa) または式 (IIIb) および式(M で示される化合物として、次表に示される化合物を用いて実施例1.2 と同様にして式 (VI) に相当するジスアソ化合物を製造し次に実施例1.9 と同様な方法で銅錯塩化する事によりそれらの銅錯塩化合物を製造した。 装中色相、lmax はボリビニルアルコールフィルムに染色したものについてである。

-16-

であり緑育色を呈した。

爽施例25~37.

式 (IIIa) または式 (IIIb) および式(Mで示される化合物として次表に示される化合物を用い式 (VI) に相当する水溶性ジスアゾ化合物を製造し次いで実施例24と同様な方法でニトロ基をアミノ基に選元した。色相、Amax はこれら化合物で染色したポリビニルアルコールフィルムについてのものである。

突動例	田 _a 又は田 _b の化合物	V の化合物	色相	Amax (mm)
2 5	・ 25 ージメトキシアニリン	r课	# E	621
26	2ーメトキシー5ーメナ ルアニリン	-	# e	619
27	,	N-フェニルJ撒	* e	592
2 8	25 ージメトキンアニリン	•	鮮明育色	606
2 9	2-エトキシー1-ナフチ ルアミンー6-スルホン 酸	7 政	# e	641
30	*	N-フェニルJ酸	# 2	669
3 1	2.5 ージメトキシアニリン	N-(4-ヒドロキン-3-カ ルポキシフェニル) J 酸	市 色	623

突進例	■a 又は Ba の化合物	V の化合物	色相	imax (nm)
3 2	25 ージメトキシアニタン	N-(4ーメチルフェニ ル)J酸	市 色	622
3 3	25'ージェトキンアニリン	N(4-カルボキンフュニル)J政	† 6	621
3 4	アニリン	N-(4-アミノベンゾ イル)よ歌	育味赤色	547
3 5	2ーメトキシー5ープセ ナルアミノアニリン	Nーメチルる歌	育: 色	604
3 6	mートルイジン	NーアセチルJ酸	育味赤色	548
3 7	アニリン	r Dit	* e	592

奥施例38.

Ç. .

実施例24で製造したシスアゾ化合物 5.6 部を 水 2 0 0 部 に 쯈解 し 9 5 ℃ まで加熱する。 との中 に、CuSO4.5H2O 1.68部、25%アンモニア水 2.4部を含有する水溶液20部およびN-メチル - N - エタノールアミン 5 部を加え、 9 5 ℃で3 時間反応させる。反応終了後、反応液に対して 104の食塩を加えて塩析し、生成した沈澱を戸 別し、乾燥すると 4.5 部の次式で表わされる水쯈 性ジスアゾ化合物が得られた。

~19-

	-				
突施例	iia 又は iib の化合物	Vの化合物	色相	imax (nm)	
,3 9	2.5. ージメトキシアニリン	 	₩ · ,色	70,4	
4 Q	2ーメトキシー5ーメチ ルアニタン	,		67.2	
41	2ーメトキシー5ーウレ イドアニリン	N-フェニルJ徹	•	636	
42:	2-メトキシー5-アセ ナルアドノアニリン	Nーメナルる歌	. \$ 4	616	
4 3	2.5 ージメトキシアニリン	N(ーヒドロヤシエ ナル) J 酸	•	635	
441	2-メトヤシー5ーメチ ルアニリン	N-フェニルJD	.tr 5 🙀 5	627	
4 5	: 25 ータメトキシアニリジ	N(4-ヒドロヤシー 3 カルボヤンフェニル) J 歌	•	658	
4 6	. ,	Nー(4ーメチルフェニ ル)J政		657	
47	* ., .	Nー(4 nカルボキシフェニル)J酸	*	645	
4 8		Nー(3ースルホフェニ ル)J輩	•	647	
4 9	Nーメトギシー1ーナフ先: ルフミンー6ースルホン酸	Nーフェニルジ酸	• /	675	

このシスアゾ化合物で染色されたポリヒニルアル コールフィルムの最大吸収波長(Amax)は650 nmであり、緑脊色を呈した。

奥施例39~49.

式 (IIIa) または (IIIb) および式(M)で表わされる化 合物として次表に示される化合物を用い式(VI)に 相当する水溶性シスアソ化合物を合成し更にこの ものを実施例24と同様な方法で還元して式(VII) に相当する化合物を得、更にこれを実施例38と 同様な方法により銅錯塩化した。色相、Âmax はこ れらの化合物で染色したポリピニルアルコールフ ィルムについてのものである。

-20-

英施例50

次式で表わされるジスアゾ化合物 2 1 部を水

02N-(O)-CH-CH-(O)-N-N-(O)-N-N-(O)-NH2 80-н 80-н осн 80-н

エチレンジアミンテトラ酢酸ニナトリウム塩(二 水和物) 1 3部を加え35℃で反応させる。反応 終了後、水溶液容量に対して7%の食塩を加えて 塩析する。生成した沈殿を沪別し、乾燥して4.7 部の次式で表わされる水路性ジスアン化合物を得 t- .

ОН NO2-Q-CH-CH-Q N-N Q N-N Q NH2 OCH² HO²8 SO₂H

このジスプソ化合物で染色されたポリピニルブル コールフィルムの最大吸収波長(lmax)は nm であり赤珠がかった青色を呈した。

特許出願人 日本化案株式会社

-22-

The state of the control of the state of the